

PLIEGO DE PRESCRIPCIONES TECNICAS PARA LA ADQUISICIÓN DE “MATERIAL DESECHABLE DE PROTECCIÓN QUIRÚRGICA PARA CARDIOLOGÍA CON DESTINO AL HOSPITAL GENERAL UNIVERSITARIO GREGORIO MARAÑÓN”

1.-OBJETO DEL CONTRATO:

El presente contrato tiene por objeto la adquisición de: equipos de cobertura quirúrgica desechable para procedimientos quirúrgicos de Cirugía Cardíaca, con destino al Hospital General Universitario Gregorio Marañón, compuesto del lote que se detalla en el **Anexo I**.

Número de Lotes: Lote Único.

Los licitadores estarán obligados a licitar a todas las posiciones del lote.

Adicional al suministro, el contrato incluye la gestión logística de los equipos que se describen en el presente pliego.

2. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: Las descripciones de características detalladas de cada lote, se especifican en el **Anexo I: Descripción de lotes**.

3. NORMATIVA APLICABLE:

La información que se indica se deberá presentar en castellano.

- Catálogo y Foto del producto.
- Ficha descriptiva de las características técnicas de cada uno de los productos ofertados, y referencias con la definición exacta de la composición, diseño, y elementos constituyentes.
- Descripción de embalaje y etiquetado, haciendo constar en la propuesta técnica la cantidad y la forma en que irán envasados los productos ofertados.

Y cuanta información el licitador considere necesaria en cuanto a la descripción y definición de los productos ofertados.

4.- ESPECIFICACIONES TÉCNICAS COMUNES:

A continuación, se describen los diferentes productos y las especificaciones técnicas mínimas que éstos deben cumplir.

Si en la descripción se utilizase algún nombre y/o referencia sujeto a propiedad comercial, deberá entenderse como referencia para localizar el producto en cuestión sin que, en ningún caso sea obligatorio ofertar dicho producto.

Todos los productos objeto de este contrato deberán cumplir con los requisitos establecidos en la normativa que se indica a continuación y se deberá aportar certificado de su cumplimiento:

- Marcado CE: Los productos ofertados deberán cumplir con la Directiva Europea 93/42/CE relativa a productos sanitarios.
- UNE-EN 13795-1, para los tejidos utilizados en la fabricación de los productos de cobertura quirúrgica, deberán certificarse mediante un test de Laboratorio externo homologado que indique el nivel de cumplimiento.
- Se requiere tener implantado un sistema de gestión de calidad y medio ambiente acorde a las normas ISO 9001, ISO 13485 e ISO 14001.

4.1.- CARACTERÍSTICAS GENERALES COMUNES

El material ofertado deberá cumplir al menos, con las siguientes características:

-Equipos quirúrgicos

- La composición de los equipos es orientativa y basada en los usos actuales de los mismos. El licitador podrá ofertar otra proposición que englobe la composición de los mismos, reservándose el hospital el derecho a admitirlas en función de su validez para las técnicas que se desarrollan actualmente. En cualquier caso, el adjudicatario se hará cargo de todos los componentes que el quirófano considere necesario para su actividad habitual, independientemente de que aparezcan o no de forma expresa en su oferta.
- En las composiciones donde figuren medidas aproximadas, se admitirán variaciones de hasta un $\pm 5\%$ de las medidas indicadas en la descripción. Las medidas de los cubremesas se adaptarán en cada caso a las mesas quirúrgicas.
- Todos los materiales deberán ser estériles, envasados individualmente y han de estar libres de látex.
- Todos los materiales de cobertura serán de tejido sin tejer y tendrán como mínimo 2 capas.
- Serán impermeables en su totalidad y absorbentes en aquellos casos en los que el equipo no incorpore una bolsa de recogida de líquidos. Además, serán confortables para el paciente.

- Durante la vigencia del contrato, podrán realizarse, pequeñas revisiones y ajustes en los Lotes, con el fin de adaptar la cobertura a los cambios producidos en las técnicas quirúrgicas, sin que, en ningún caso, esto suponga un incremento en el precio.
- El número de unidades es estimado, por lo que podrá aumentarse con respecto a las indicadas, caso de obtenerse un precio inferior al presupuestado como consecuencia de la baja ofrecida por los licitadores hasta agotar el presupuesto.
- Libres de ingredientes tóxicos, olores nocivos o molestos o tintes indelebles.
- Envase unitario estéril, resistente a desgarros, químicos y aceites, de fácil apertura (pestaña o solapa).
- Que no desprenda partículas
- Resistente a la penetración microbiana, a la perforación, a la torsión y a la abrasión.
- Todos los productos deberán tener en áreas críticas refuerzos absorbentes de tejido sin tejer, salvo que el producto ofertado tenga la máxima resistencia a la absorción en su totalidad.
- Pictografía explicativa y pictogramas en las sábanas para su correcta colocación.
- Hipoalérgico.
- Resistentes al desgarro en condiciones secas y húmedas.
- Los adhesivos de los paños y sábanas: Deberán alcanzar totalmente el borde del paño y cubrir la zona de incisión, pudiendo dejar los extremos sin adhesivo para su correcta colocación y que evite el paso de fluidos. Resistentes al contacto con los líquidos o secreciones.
- El etiquetado de todos los envases deberá figurar en castellano, incluyendo como mínimo, los siguientes datos:
 - Identificación del fabricante.
 - Número de Lote.
 - Fecha de caducidad.
 - Denominación del producto (modelo y referencia comercial)
 - Marcado CE.
 - Indicación de que el producto es de un solo uso.

4.2.- COMPOSICIÓN DE LOS EQUIPOS:

LOTE ÚNICO.- EQUIPOS QUIRÚRGICOS DESECHABLES

Pack EEF Diagnóstico

- 1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm
- 1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 2 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 10 Compresa gasa plegada 10x10cm RX 17H 8C
- 10 Compresa gasa cosida 45 x 45cm RX 17H 4T
- 2 Jeringa 3P LS 10ml
- 2 Batea circular 500ml azul
- 1 Batea circular 1000ml azul
- 1 Protector intensificador 120x60cm Circular
- 1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 50x50cm
- 1 Paño quirúrgico (IS) 50x75cm
- 1 Paño quirúrgico (IS) 75x90cm
- 1 Campo Angiografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD

Pack Terapéutico Coronario

- 1 Guia PTFE J3mm 035" en dispensador 260cm (En Piggy Bag)
- 1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm
- 1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 2 Compresa gasa cosida 45 x 45cm 17H 4T
- 8 Compresa gasa plegada 8x10cm 17H 8C
- 2 Aguja hipodérmica 16G x 40mm (1 1/2") blanco
- 1 Aguja de carga punta Roma 18G x 40 mm
- 2 Jeringa 3P LS 3ml
- 1 Jeringa 3P LS 5ml
- 2 Jeringa 3P LS 10ml
- 1 Jeringa 3P LS Color 10ml Verde (PP)
- 1 Jeringa 3P LS 5ml
- 1 Aplicador azul doble cara mango 23cm.
- 1 Línea monitorización 100cm F-MLL c/tapones
- 1 Stopcock (AP) 1050psi 3W RH OFF MLL
- 1 Línea monitorización 25cm F-MLL c/tapones
- 1 Torque Blanco
- 1 Kit Válvula + aguja de inserción
- 1 Aguja Introductor de Guía 21Gx95mm
- 1 Dispositivo de compresión radial 22cm c/escala
- 1 Válvula Hemostática
- 1 Inflador 25ml 30Bar verde
- 2 Batea circular 500ml azul

- 1 Batea circular 1000ml azul
- 1 Protector intensificador 95x115cm Rectangular
- 1 Protector intensificador 75x38cm Circular
- 1 Protector intensificador 120x60cm Circular
- 2 Paño empapador 48x40cm
- 1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 90x75cm
- 1 Campo Angiografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD

Pack TAVI

- 1 Guía PTFE J3mm 035" en dispensador 260cm (En Piggy Bag)
- 1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm
- 2 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 2 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 2 Toalla celulosa 30x34cm
- 1 Jeringa 3P LS Color 10ml Verde (PP)
- 2 Jeringa 3P LS 10ml
- 1 Jeringa 3P LS 20ml
- 1 Introducutor 6F x 11 cm para guía .038"
- 1 Aguja Introducutor de Guía 21Gx95mm
- 1 Dispositivo de compresión radial con jeringa
- 2 Batea circular 500ml azul
- 1 Batea circular 1000ml azul
- 1 Protector intensificador 95x115cm Rectangular
- 1 Protector intensificador 75x38cm Circular
- 1 Protector intensificador 120x60cm Circular
- 1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 50x50cm
- 1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 75x75cm
- 1 Campo Angiografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD

Pack diagnóstico H. G. Marañón

- 1 Guía PTFE J3mm 035" en dispensador 260cm (En Piggy Bag)
- 1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm
- 1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm
- 10 Compresa gasa plegada 8x10cm 17H 8C
- 5 Compresa gasa cosida 45 x 45cm 17H 4T
- 2 Aguja hipodérmica 16G x 40mm (1 1/2") blanco
- 1 Jeringa 3P LS 5ml
- 2 Jeringa 3P LS 10ml
- 1 Jeringa 3P LS Color 10ml Verde (PP)
- 1 Línea monitorización 100cm F-MLL c/tapones
- 1 Dispositivo de compresión radial con jeringa
- 2 Batea circular 500ml azul

- 1 Batea circular 1000ml azul
- 1 Protector intensificador 95x115cm Rectangular
- 1 Protector intensificador 75x38cm Circular
- 1 Protector intensificador 120x60cm Circular
- 2 Paño empapador 48x40cm
- 1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 75x90cm
- 1 Campo Angiografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD

5.- LOGÍSTICA:

Las empresas licitadoras deberán presentar un proyecto de asistencia postventa donde se recojan todos los aspectos relativos a la gestión de la cobertura quirúrgica definiendo los medios puestos a disposición del Centro, frecuencia y garantía de suministro.

5.1 Gestión del stock y su almacenaje en el Hospital

El adjudicatario se responsabilizará de poner los medios necesarios para la reposición y control de stock en el Servicio de Hemodinámica del hospital.

- Lugar de entrega de los bienes: Servicio de Hemodinámica del Hospital. Las entregas irán acompañadas de albarán.
- Modo de ejercer la vigilancia y comprobación por parte de la Administración: Una vez entregados, se revisarán por el Servicio de Hemodinámica, la integridad y el cumplimiento del material solicitado en cuanto a cantidad y referencias, caducidades y también la calidad de los materiales entregados salvo vicios ocultos.
- Las entregas irán acompañadas de albarán en el que se especifique la descripción, referencia y el número de unidades suministradas.
- El adjudicatario deberá adecuar el equipamiento de estanterías y otro mobiliario necesario en el Servicio de Hemodinámica que deberá cumplir los requisitos de asepsia establecidos por el Hospital.
- El adjudicatario deberá garantizar la disponibilidad de los productos, para lo que previamente se pactará el stock necesario con los responsables de Hemodinámica del Hospital General Universitario Gregorio Marañón.
- Los equipos deberán entregarse garantizándose la integridad de la esterilidad de los mismos.
- El desembalaje, la colocación del material y la retirada de residuos, bolsas y cartones será por cuenta del adjudicatario, respetando en todo momento las medidas de asepsia necesarias.
- El adjudicatario se compromete a mantener en sus instalaciones un stock de seguridad de dos meses de consumo medio.
- Ha de garantizarse la identificación correcta del artículo en la estantería mediante etiqueta segura y en la que figure, al menos, el código Nexus, la referencia del proveedor y una breve descripción del producto.
- El adjudicatario se encargará íntegramente de la logística, distribución, gestión y control de los depósitos de materiales, quedando bajo su responsabilidad la reposición de los mismos.

- No se podrá realizar ningún cambio de componentes ni de stockage ni distribución sin autorización del Servicio de Compras.
- En el supuesto de autorizarse dichas variaciones en la composición de equipos, el adjudicatario dispondrá de un plazo máximo de tres meses para su incorporación al Centro. Las variaciones podrán afectar tanto a las medidas, en cuyo caso no se producirá variación en el precio adjudicado, como a la introducción de nuevos elementos ampliando la dotación inicial, que, si repercutiese en una variación de precio, el adjudicatario deberá justificar documentando el coste añadido.
- En caso de cambio de adjudicatario, el Centro se compromete a la adquisición de los equipos correspondientes a dos meses de consumo medio una vez comunicado.
- En el supuesto de producirse una rotura de stock de algún equipo, el adjudicatario deberá comunicarlo al Hospital con la antelación suficiente para poder tomar las medidas adecuadas y así mantener la continuidad asistencial. Además, tendrá obligación de ofrecer una alternativa de igual o mejor calidad, sin variación de precio, que previamente deberá ser validada a partir de la ficha técnica correspondiente, desde el Departamento de Compras, en un plazo no superior a 12 horas y sin cargo alguno para el hospital.

5.2. Sistema Automatizado de Gestión Logística

- La empresa adjudicataria aportará un sistema informatizado de gestión logística que permitirá realizar como mínimo las siguientes tareas:
- Sistema de control y gestión de stock totalmente automático sin necesidad de interacción humana, evitando así la realización de lecturas de material (mediante lectoras o similar) y/o recuentos manuales de stock. La empresa licitadora deberá presentar un sistema inteligente y fiable de gestión de stock donde se automaticen los inventarios en tiempo real y que garantice la disponibilidad de los equipos y materiales en todo momento y para cada intervención.
- El sistema deberá posibilitar la explotación de la información en tiempo real y en todo momento de los stocks, control de caducidades, movimientos y datos de consumo, imputando los mismos al centro de coste final.
- Posibilitará la generación automática de pedido en SAP en base a los consumos reales.
- Dicho sistema ha de garantizar la trazabilidad posibilitando la imputación a paciente de todos los equipos utilizados en la cirugía o procedimiento intervencionista.
- Deberá ser compatible con los sistemas informáticos existentes en el Hospital y el software a utilizar deberá estar disponible para los usuarios en cualquiera de los equipos de la red de la Organización. Además, deberá de disponer de una solución de seguridad informática para los casos de caída del sistema, pérdida de datos, pérdida de red... así como el mantenimiento de hardware y software de la solución informática implantada y sus actualizaciones futuras.

5.3 Coste de Instalación o Implantación

- La empresa adjudicataria deberá proporcionar los mecanismos específicos necesarios para la implantación del equipamiento sin coste adicional, además de baterías, cables de red, sensores y cualquier otro elemento de soporte necesario.

- En el supuesto de que la instalación del equipamiento suministrado genere algún tipo de gasto, incluidos los que pudiera ocasionar la integración a la HCE de los resultados del equipamiento, el pago de licencias y otros en relación al sistema informático de gestión existente; serán por cuenta de la empresa adjudicataria.
- Para todos los equipos que componen el objeto de este expediente, se entenderá incluido cualquier componente, conexión, pieza, utensilio, canalización, accesorio, material, equipo, elementos de seguridad y protección (fijos, móviles, opcionales), etc., necesarios para su completo y óptimo funcionamiento. Es decir, el equipamiento se entregará en perfectas condiciones de uso para el fin al que va destinado.
- La ubicación definitiva del equipamiento y su instalación se realizará en el Servicio de Hemodinámica del Hospital.
- La empresa adjudicataria, una vez instalado el equipamiento y en presencia de personal cualificado del Centro, realizará las pruebas necesarias que acrediten el funcionamiento de los mismos.

6.- GESTION MEDIOAMBIENTAL:

- a) El licitador deberá acreditar mediante declaración responsable que la empresa tiene adoptadas medidas para la promoción de reciclado de productos y el uso de envases reutilizables, así como el cumplimiento de la legislación ambiental vigente.
- b) El licitador deberá acreditar mediante declaración responsable que garantiza la seguridad y la protección de la salud en el lugar de trabajo y que cumple con los convenios sectoriales y territoriales aplicables.
- c) El licitador deberá acreditar mediante declaración responsable de que su personal esté debidamente formado y sea competente en materia de buenas prácticas ambientales.

Los adjudicatarios recogerán los residuos generados en la entrega del material en el Servicio de Hemodinámica.

El desembalaje, y la retirada del cartón del embalaje en puntos de consumo, será por cuenta del adjudicatario. El adjudicatario cederá al Hospital los contenedores necesarios para la recogida de residuos, así como de la infraestructura necesaria para la logística de los productos.

7. MUESTRAS:

Será obligatoria la presentación de tres muestras al menos de cada producto identificando el número de la posición del lote único, denominación del producto código de nuestro artículo y el número de expediente. La presentación de las mismas, será de obligado cumplimiento, y en caso de incumplimiento será motivo de exclusión. Su entrega se hará en el Servicio de Compras del Hospital General Universitario Gregorio Marañón, teniendo como fecha límite la fecha fin de presentación de ofertas.

Las muestras deberán ser obligatoriamente de materiales no caducados y aptos para ser utilizados. Las muestras serán probadas y destruidas durante el proceso de evaluación. Todos los gastos ocasionados en la entrega y recogida de muestras serán a cargo del licitador.

8.- COMPROMISO DE CALIDAD Y MEJORA TECNOLÓGICA

Los licitadores ofertarán un sistema de aseguramiento de la calidad que incluya la revisión de los procesos tanto técnicamente como de gestión, necesarios para asegurar la calidad, y un compromiso de que en el caso de que se produzcan mejoras tecnológicas en el mercado, tanto de plataforma, como de equipamiento, inmediatamente deben ser incorporadas previa autorización del Centro. El licitador debe acreditar el cumplimiento de estos extremos mediante una declaración responsable.

9.- DECLARACION DE CONFIDENCIALIDAD DE DATOS DEL LICITADOR

Los licitadores deberán declarar que datos son confidenciales. Esta información se incluirá en el sobre único.

10.- PROTECCION DE DATOS

El Hospital General Universitario Gregorio Marañón y la empresa adjudicataria, se comprometen a cumplir las previsiones contenidas en la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal y en su Reglamento de Desarrollo, así como en el Reglamento (UE) del Parlamento Europeo y del Consejo de 27 de abril de 2016, relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos y por el que se deroga la Directiva 95/46/CE (Reglamento General de Protección de Datos), la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y garantía de los derechos digitales y a la normativa nacional que lo desarrolle.

Los datos de carácter personal que se recaben u obtengan en el desarrollo y aplicación del pliego serán tratados y utilizados de conformidad con la normativa vigente.

Asimismo, el deber de secreto y las limitaciones en su uso marcadas por la normativa de aplicación serán aplicables a cualquier información a la que se tenga acceso en la realización de actividades objeto del presente pliego. La manipulación de datos relacionados con los pacientes, estará sometida a la confidencialidad debida a la naturaleza de los mismos, quedando expresamente prohibida su transferencia o utilización distinta a los fines previstos en el contrato.

El tratamiento de los datos del presente convenio queda sometido a la mencionada normativa, así como a la vigente en cada momento

El adjudicatario deberá firmar además del contrato de suministros un contrato de confidencialidad que se adjunta como Anexo II a este Pliego

También será de aplicación la Ley 41/2002, de 14 de noviembre reguladora de la autonomía del paciente y derechos en materia de información y documentación clínica, así como cualquier otra normativa presente o futura referente a la circulación de datos informáticos.

11.- NORMATIVA DE SEGURIDAD Y PROTECCIÓN DE DATOS DE LA CONSEJERIA DE SANIDAD:

En el caso de que el Adjudicatario, durante el ejercicio de la prestación del servicio, tuviera que tratar con datos de carácter personal del HGUGM por razón de la prestación del servicio, cumplirá con la legislación

vigente en materia de protección de datos de carácter personal que resulte de aplicación, concreto el REGLAMENTO (UE) 2016/679 DEL PARLAMENTO EUROPEO Y DEL CONSEJO de 27 de abril de 2016 relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos y por el que se deroga la Directiva 95/46/CE (Reglamento general de protección de datos) (RGPD); la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal; el Real Decreto 1720/2007, de 21 de diciembre, por el que se aprueba el Reglamento de desarrollo de la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de protección de datos de carácter personal; así como las disposiciones de desarrollo de las normas anteriores o cualesquiera otras aplicables en materia de Protección de Datos que se encuentren en vigor a la adjudicación de este contrato o que puedan estarlo durante su vigencia.

Así, el **HGUGM** tendrá la consideración de **Responsable del tratamiento** y el **Adjudicatario** tendrá la consideración de **Encargado del Tratamiento** conforme a lo establecido en los artículos 28 y 29 en el RGPD.

Encargado del Tratamiento.

El Encargado del Tratamiento se compromete a cumplir las medidas y requisitos de seguridad exigidos por el HGUGM. El coste de las actuaciones de cualquier tipo, derivadas del cumplimiento de RGPD y normativa relacionada, serán por cuenta del Encargado del Tratamiento.

El tratamiento de datos de carácter personal por el Encargado del Tratamiento, se registrará por un contrato o acto jurídico análogo, donde se establezca el objeto, la duración, la naturaleza y finalidad del tratamiento, así como el tipo de datos personales y categorías de interesados, y las obligaciones y derechos del responsable.

Las obligaciones derivadas de ésta responsabilidad asumida por el Encargado del Tratamiento, serán recogidas en un documento específico que será firmado por el HGUGM y el Encargado del Tratamiento de forma previa al inicio de los trabajos.

Limitación del acceso o tratamiento.

El Encargado del Tratamiento limitará el acceso o tratamiento de datos de carácter personal pertenecientes a los ficheros bajo titularidad del HGUGM, limitándose a realizar el citado acceso o tratamiento cuando se requiera imprescindiblemente para la prestación del servicio y/o de las obligaciones contraídas, y en todo caso limitándose a los datos que resulten estrictamente necesarios.

Medidas de Seguridad.

A los efectos de la prestación del servicio por parte del Encargado del Tratamiento, quedará obligado, con carácter general, por el deber de confidencialidad y seguridad de los datos de carácter personal (y de otros datos de carácter confidencial del HGUGM que puedan tratarse). Y con carácter específico, en todas aquellas previsiones que estén contempladas en las actividades que formen parte del servicio adjudicado,

en especial:

- El Encargado del Tratamiento y el personal encargado de la realización de las tareas guardarán y asegurarán la confidencialidad, disponibilidad e integridad sobre todas las informaciones, documentos y asuntos a los que tengan acceso o conocimiento durante la vigencia del contrato, no revelando, transfiriendo o cediendo, ya sea verbalmente o por escrito, a cuantos datos conozcan como consecuencia de la prestación del servicio sanitario, sin límite temporal alguno.

- El Encargado del Tratamiento, mediante la suscripción del contrato de adjudicación, asumirá el cumplimiento de lo previsto en las presentes cláusulas, atendiendo en especial, a los artículos 28, 29, 30 y 32 del RGPD.

- El Encargado del Tratamiento utilizará los datos de carácter personal única y exclusivamente, en el marco y para las finalidades determinadas en el objeto del servicio adjudicado y del presente documento, y bajo las instrucciones del Responsable del Tratamiento, para aquellos aspectos relacionados con sus competencias.

- Accederá a los datos de carácter personal responsabilidad del Responsable del Tratamiento únicamente cuando sea imprescindible para el buen desarrollo de los servicios para los que ha sido contratado.

- En caso de que el tratamiento incluya la recogida de datos personales en nombre y por cuenta del Responsable del Tratamiento, el Encargado del Tratamiento deberá seguir los procedimientos e instrucciones que reciba del Responsable del Tratamiento, especialmente en lo relativo al deber de información y, en su caso, la obtención del consentimiento de los afectados.

- Si el Encargado del Tratamiento considera que alguna de las instrucciones del Responsable del Tratamiento infringe el RGPD o cualquier otra disposición en materia de protección de datos de la Unión o de los Estados miembros, informará inmediatamente al Responsable del Tratamiento.

- En caso de estar obligado a ello por el artículo 30 del RGPD, el Encargado del Tratamiento mantendrá un registro de todas las categorías de actividades de tratamiento efectuadas por cuenta del Responsable del Tratamiento, que contenga la información exigida por el artículo 30.2 del RGPD.

- Garantizará la formación necesaria en materia de protección de datos personales de las personas autorizadas para tratar datos personales.

- Dará apoyo al Responsable del Tratamiento en la realización de las evaluaciones de impacto relativas a la protección de datos, cuando proceda.

- Dará apoyo al Responsable del Tratamiento en la realización de las consultas previas a la Autoridad de Control, cuando proceda.

- Pondrá a disposición del Responsable del Tratamiento toda la información necesaria para demostrar el cumplimiento de sus obligaciones, así como para la realización de las auditorías o las inspecciones que realicen al Responsable del Tratamiento u otro auditor autorizado por este.

- En caso de estar obligado a ello por el artículo 37.1 del RGPD, designará un delegado de protección de datos y comunicará su identidad y datos de contacto al Responsable del Tratamiento, cumpliendo con todo lo dispuesto en los artículos 37, 38 y 39 del RGPD.

- En caso de que el Encargado del Tratamiento deba transferir o permitir acceso a datos personales responsabilidad del Responsable del Tratamiento a un tercero en virtud del Derecho de la Unión o de los Estados miembros que le sea aplicable, informará al Responsable del Tratamiento de esa exigencia legal de manera previa, salvo que estuviese prohibido por razones de interés público.

- Se prohíbe el tratamiento de datos por terceras entidades que se encuentren en terceros países sin un nivel de protección equiparable al otorgado por la normativa de protección de datos de carácter personal vigente en España, salvo que se obtenga la preceptiva autorización de la Agencia Española de Protección de Datos para transferencias internacionales de datos, de conformidad con los artículos 44, 45, 46, 47, 48, y 49 del RGPD.

- El Encargado del Tratamiento comunicará y hará cumplir a sus empleados, y a cualquier persona con acceso a los datos de carácter personal, las obligaciones establecidas en los apartados anteriores, especialmente las relativas al deber de secreto y medidas de seguridad.

- El Encargado del Tratamiento no podrá realizar copias, volcados o cualesquiera otras operaciones de conservación de datos, con finalidades distintas de las establecidas en el servicio adjudicado, sobre los datos de carácter personal a los que pueda tener acceso en su condición de Encargado del Tratamiento, salvo autorización expresa del Responsable del Tratamiento.

- Adoptar y aplicar las medidas de seguridad estipuladas en el presente contrato, conforme lo previsto en el artículo 32 del RGPD, que garanticen la seguridad de los datos de carácter personal responsabilidad del Responsable del Tratamiento y eviten su alteración, pérdida, tratamiento o acceso no autorizado, habida cuenta del estado de la tecnología, la naturaleza de los datos almacenados y los riesgos a que estén expuestos, ya provengan de la acción humana o del medio físico o natural.

- El Encargado del Tratamiento se compromete a formar e informar a su personal en las obligaciones que de tales normas dimanen, para lo cual programará las acciones formativas necesarias. Así mismo, el Encargado del Tratamiento tendrá acceso autorizado únicamente a aquellos datos y recursos que precisen para el desarrollo de sus funciones.

- El Encargado del Tratamiento comunicará al Responsable del Tratamiento, para aquellos aspectos relacionados con sus competencias, de forma inmediata, cualquier incidencia en los sistemas de tratamiento y gestión de la información que haya tenido o pueda tener como consecuencia la alteración, la pérdida o el acceso a datos de carácter personal, o la puesta en conocimiento por parte de terceros no autorizados de información confidencial obtenida durante la prestación del servicio.

- El Encargado del Tratamiento estará sujeto a las mismas condiciones y obligaciones descritas previamente en el presente documento, con respecto al acceso y tratamiento de cualesquiera de documentos, datos, normas y procedimientos pertenecientes a la HGUGM a los que pueda tener acceso en el transcurso de la prestación del servicio.

- Los diseños y desarrollos de software deberán, observar con carácter general, la normativa de seguridad de la información y de protección de datos de la Comunidad de Madrid y además:

- En todo caso observarán los requerimientos relativos a la identificación y autenticación de usuarios, estableciendo un mecanismo que permita la identificación de forma inequívoca y personalizada de todo aquel usuario que intente acceder al sistema de información y la

verificación de que está autorizado, limitando la posibilidad de intentar reiteradamente el acceso no autorizado al sistema de información.

- En ningún caso el equipo prestador del servicio objeto del contrato tendrá acceso ni realizará tratamiento de datos de carácter personal contenidos o soportados en los equipos o recursos mantenidos.

Destino de los datos al finalizar la prestación del servicio.

Una vez cumplida o resuelta la relación contractual acordada entre el Responsable del Tratamiento y el Encargado del Tratamiento, el Encargado del Tratamiento deberá solicitar al Responsable del Tratamiento instrucciones precisas sobre el destino de los datos de carácter personal de su responsabilidad, pudiendo elegir éste último entre su devolución, remisión a otro prestador de servicios o destrucción íntegra, siempre que no exista previsión legal que exija la conservación de los datos, en cuyo caso no podrá procederse a su destrucción.

Cesión o comunicación de datos a terceros.

El Encargado del Tratamiento no comunicará los datos accedidos o tratados a terceros, ni siquiera para su conservación. Así, el Encargado del Tratamiento no podrá subcontratar ninguna de las prestaciones que formen parte del objeto del pliego y que comporten el tratamiento de datos personales.

Responsabilidad en caso de incumplimiento.

El Encargado del Tratamiento será considerado responsable del tratamiento en el caso de que destine los datos a otras finalidades, los comunique o los utilice incumpliendo las estipulaciones del encargo, respondiendo de las infracciones en que hubiera incurrido personalmente.

Cesión del contrato.

El Encargado del Tratamiento no podrá ceder total o parcialmente, los derechos y obligaciones que se deriven del contrato sin autorización expresa escrita del Responsable del Tratamiento, que fijará las condiciones de la misma, no autorizándose la cesión de los contratos a favor de empresas incursas en causa de inhabilitación para contratar.

12.- CRITERIOS EVALUABLES DE FORMA AUTOMÁTICA POR APLICACIÓN DE FÓRMULAS:

- ACREDITACIONES Y HOMOLOGACIONES TÉCNICAS:

- Presentación de apertura del envase con pestaña para cada producto incluido en el Pack...10 puntos

13.- FORMACIÓN SOBRE LA CORRECTA UTILIZACIÓN DE LOS PRODUCTOS.

La empresa adjudicataria deberá garantizar, durante el periodo de implantación de la cobertura desechable, la presencia en el Servicio de Hemodinámica de personal propio cualificado y con experiencia suficiente para la asistencia y formación sobre la correcta utilización de los productos ofertados. El periodo máximo de duración de este protocolo no excederá de un mes.

14.- ENTREGA DEL SUMINISTRO Y FACTURACIÓN:

Lugar de entrega de los bienes: Servicio de Hemodinámica del Hospital.

Modo de ejercer la vigilancia y comprobación por parte de la Administración: Una vez entregados, se revisarán por el Servicio de Hemodinámica, la integridad y el cumplimiento del material solicitado en cuanto a cantidad y referencias, caducidades y también la calidad de los materiales entregados salvo vicios ocultos.

La facturación se realizará mensualmente en base a los procedimientos efectivos llevados a cabo por el servicio en el periodo establecido.

15.- SUBCONTRATACIÓN: No Procede.



MATERIAL DESECHABLE DE PROTECCIÓN QUIRÚRGICA PARA CARDIOLOGÍA								
Lote nº	Descripción del lote	Pr. unit. sin IVA	Cdad. p/ 12 meses	Base imponible	Imp. total b. imponible	Tipo IVA	Imp. Total IVA	Imp. total máximo
LOTE 1								
LOTE 1.1	PACK DIAGNOSTICO	53,62 €	100	5.362,00	5.362,00	21%	1.126,02	6.488,02
	<p>1 Guía PTFE J3mm 035" en dispensador 260cm aprox. (En Piggy Bag)</p> <p>1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm Ancho 150 cm aprox; Largo 200 cm aprox; Absorbente central 66cm aprox. Tejido PR (80G/m2 aprox): PP 30 g laminado parcial</p> <p>1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm Ancho pecho: 72 cm aprox.Tejido SMMMS (43 g/m2 aprox.): Polipropileno formado por 5 capas.</p> <p>1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm Ancho pecho: 75 cm aprox.Tejido SMMMS (43 g/m2 aprox.): Polipropileno formado por 5 capas.</p> <p>10 Compresa gasa plegada 8x10cm 17H 8C 100% algodón.</p> <p>5 Compresa gasa cosida 45 x 45cm 17H 4T Apósito quirúrgico plegado de algodón hidrófilo.17 hilos. 4 telas cosidas en su perímetro. 100% algodón. Libre de Látex</p> <p>2 Aguja hipodérmica 16G x 40mm (1 1/2") blanco</p> <p>1 Jeringa 3P LS 5ml Jeringas de 3 cuerpos. Jeringa de 5 ml. Conector luer-slip, excéntrico, Cuerpo, émbolo: Polipropileno. Lubricante: Silicona.</p> <p>2 Jeringa 3P LS 10ml Jeringas de 3 cuerpos. Jeringa de 10 ml. Conector luer-slip, excéntrico, Cuerpo, émbolo: Polipropileno. Lubricante: Silicona.</p> <p>1 Jeringa 3P LS Color 10ml Verde (PP)</p> <p>1 Línea monitorización 100cm F-MLL c/tapones Tubo: PVC; Tapones: Polietileno</p> <p>1 Dispositivo de compresión radial con jeringa</p> <p>2 Batea circular 500ml azul Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos, Volumen. 500 ml. Color azul, Graduada, batea de polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Batea circular 1000ml azul Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos, Volumen. 500 ml. Color azul, Graduada. Batea de polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Protector Intensificador 95x115cm Rectangular Embocadura a máximo estiramiento: 95 cm aprox.; Embocadura relajada: 40 cm; Largo: 115 cm aprox. Y ancho base: 95 cm. Polietileno</p> <p>1 Protector intensificador 75x38cm Circular Embocadura a máximo estiramiento: 75 cm aprox.; Embocadura relajada: 30 cm; Largo: 38 cm aprox. Polietileno</p> <p>1 Protector intensificador 120x60cm Circular Embocadura a máximo estiramiento: 120 cm aprox.; Embocadura relajada: 50 cm; Polietileno</p> <p>2 Paño empapador 48x40cm Ancho: 48 cm aprox.; Largo: 40 cm aprox. Tejido absorbente (60 g/m2 aprox.);70 % Rayón viscosa, 30% poliéster.</p> <p>1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 75x90cm Ancho (Lado adhesivo) 75 cm aprox., Largo 90 cm. Aprox. Tejido IS (56 g/m2 aprox):PP 30g laminado</p> <p>1 Campo Angiografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD</p>							



Lote nº	Descripción del lote	Pr. unit. sin IVA	Cdad. p/ 12 meses	Base Imponible	Imp. total b. Imponible	Tipo IVA	Imp. Total IVA	Imp. total máximo
	Ancho 230 cm. aprox; Largo 350 cm aprox; Refuerzo central 120x110 cm aprox; Tejido IS (56 g/m2 aprox): PP 30 g laminado. Absorbente: Viscosa/PET 51 g/m2 aprox							
	CÓDIGO NEXUS: 116231							
LOTE 1.2	PACK EFF DIAGNOSTICO	26,00 €	100	2.600,00	2.600,00	21%	546,00	3.146,00
	<p>1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm,</p> <p>Ancho 150 cm aprox; Largo 200 cm aprox; Absorbente central 66cm aprox. Tejido PR (80g/m2 aprox): PP 30 g laminado parcial</p> <p>1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm</p> <p>Ancho pecho: 72 cm, aprox., Tejido SMMMS (43 g/m2 aprox.): Polipropileno formado por 5 capas.</p> <p>2 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm</p> <p>Ancho pecho: 75 cm, aprox., Tejido SMMMS (43 g/m2 aprox.): Polipropileno formado por 5 capas.</p> <p>10 Compresa gasa plegada 10x10cm RX 17H 8C</p> <p>Apósito quirúrgico plegado de algodón hidrófilo con contraste para detección por RX. 17 hilos, 8 capas, 100% algodón. Libre de Látex y Ftalatos.</p> <p>10 Compresa gasa cosida 45 x 45cm RX 17H 4T</p> <p>Apósito quirúrgico plegado de algodón hidrófilo con contraste par detección por RX. 17 hilos, 4 telas cosidas en su perímetro. 100% algodón. Libre de Látex</p> <p>2 Jeringa 3P LS 10ml</p> <p>Jeringas de 3 cuerpos. Jeringa de 10 ml. Conector luer-slip, excentrado, cuerpo, émbolo: Polipropileno. Lubricante: Silicona.</p> <p>2 Batea circular 500ml azul</p> <p>Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos, Volumen. 500 ml. Color azul, batea de polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Batea circular 1000ml azul</p> <p>Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos, Volumen. 500 ml. Color azul, batea de polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Protector intensificador 120x60cm Circular</p> <p>Embocadura a máximo estiramiento: 120 cm aprox; Embocadura relajada: 50 cm aprox; Polietileno</p> <p>1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 50x50cm</p> <p>Ancho 50 cm aprox; Largo 50 cm aprox. Ancho adhesivo 5 cm aprox. Tejido IS (56 g/m2 aprox.): PP 30 g laminado</p> <p>1 Paño quirúrgico (IS) 50x75cm</p> <p>Ancho 50 cm aprox.; Largo 75 cm aprox. Ancho adhesivo 5 cm. Tejido IS (56 g/m2 aprox): PP 30 g laminado</p> <p>1 Paño quirúrgico (IS) 75x90cm</p> <p>Ancho 75 cm aprox.; Largo 90 cm. Aprox. Ancho adhesivo 5 cm. Tejido IS (56 g/m2): PP 30 g laminado</p> <p>1 Campo Angiografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD</p> <p>Ancho 230 cm. aprox; Largo 350 cm aprox; Refuerzo central 120x110 cm aprox; Tejido IS (56 g/m2 aprox): PP 30 g laminado. Absorbente: Viscosa/PET 51 g/m2 aprox</p>							
	CÓDIGO NEXUS: 118695							
LOTE 1.3	PACK TERAPÉUTICO CORONARIO	99,32 €	440	43.700,80	43.700,80	21%	9.177,17	52.877,97
	1 Guía PTFE J3mm 035" en dispensador 260cm (En Piggy Bag)							
	1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm							

Lote nº	Descripción del lote	Pr. unit. sin IVA	Cdad. p/ 12 meses	Base imponible	Imp. total b. Imponible	Tipo IVA	Imp. Total IVA	Imp. total máximo
	<p>Ancho 150cm aprox.; Largo 200cm aprox.; Absorbente central 66cm aprox.. - Tejido PR (80 g/m² aprox.): PP 30g laminado parcial.</p> <p>1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm</p> <p>Ancho pecho: 72cm aprox.; Tejido SMMMS (43 g/m² aprox.): Polipropileno, 5 capas.</p> <p>1 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm</p> <p>Ancho pecho: 75cm aprox.; Tejido SMMMS (43 g/m² aprox.): Polipropileno, 5 capas.</p> <p>2 Compresa gasa cosida 45 x 45cm 17H 4T</p> <p>Apósito quirúrgico plegado de algodón hidrófilo. 17 hilos. 4 telas cosidas en su perímetro. 100% algodón. Libre de Látex</p> <p>8 Compresa gasa plegada 8x10cm 17H 8C</p> <p>100% algodón.</p> <p>2 Aguja hipodérmica 16 G x 40 mm (1 1/2") blanco</p> <p>1 Aguja de carga punta Roma 18G x 40 mm</p> <p>Con filtro de 5 micrones.</p> <p>2 Jeringa 3P LS 3ml</p> <p>Jeringas de tres cuerpos. Jeringa de 3 ml. Conector luer-slip, centrado</p> <p>Émbolo: Polipropileno, Lubricante: Silicona.</p> <p>1 Jeringa 3P LS 5ml</p> <p>Jeringas de tres cuerpos. Jeringa de 5 ml. Conector luer-slip, excentrado</p> <p>Émbolo: Polipropileno, Lubricante: Silicona. Libre de Látex</p> <p>2 Jeringa 3P LS 10ml</p> <p>Jeringas de 3 cuerpos. Jeringa de 10 ml. Conector luer-slip, excentrado</p> <p>Émbolo: Polipropileno, Lubricante: Silicona. Libre de Látex</p> <p>1 Jeringa 3P LS Color 10ml Verde (PP)</p> <p>1 Jeringa 3P LS 5ml</p> <p>Jeringas de tres cuerpos. Jeringa de 5 ml. Conector luer-slip, excentrado</p> <p>Émbolo: Polipropileno, Lubricante: Silicona. Libre de Látex</p> <p>1 Aplicador azul doble cara mango 23 cm.</p> <p>Mango 23 cm aprox., esponja: foam, mango: Poliestireno</p> <p>1 Línea monitorización 100cm F-MLL c/tapones</p> <p>Tubo: PVC; Tapones: Polietileno</p> <p>1 Stopcock (AP) 1050psi 3W RH OFF MLL</p> <p>Llave de tres pasos blanca, en ""off"", salida a la derecha. Conector luer-lock. Con tapones. Alta presión (1050 psi). Cuerpo, conectores: Policarbonato</p> <p>1 Línea monitorización 25cm F-MLL c/tapones</p> <p>1 Torque Blanco</p> <p>1 Kit Válvula + aguja de inserción</p> <p>1 Aguja Introdutor de Guía 21Gx95mm</p> <p>1 Dispositivo de compresión radial 22cm c/escala</p> <p>1 Válvula Hemostática</p> <p>Policarbonato</p> <p>1 Inflador 25ml 30 Bar verde</p> <p>Tubo de conexión: Poliuretano</p> <p>2 Batea circular 500ml azul</p> <p>Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos. Volumen 500 ml aprox Color azul. Graduada. Batea: Polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Batea circular 1000ml azul</p> <p>Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos. Volumen 1000 ml aprox Color azul. Graduada. Batea: Polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Protector intensificador 95 x115 cm Circular</p>							

Lote nº	Descripción del lote	Pr. unit. sin IVA	Cdad. p/ 12 meses	Base imponible	Imp. total b. imponible	Tipo IVA	Imp. Total IVA	Imp. total máximo
	<p>Embocadura a máximo estiramiento: 95 cm aprox.; Embocadura relajada: 40 cm.; Largo: 115 cm aprox. Y ancho base: 95 cm aprox.. Polietileno</p> <p>1 Protector Intensificador 75x38cm Circular</p> <p>Embocadura a máximo estiramiento: 75 cm aprox.; Embocadura relajada: 30cm.; Largo: 38 cm aprox. Y ancho base: 95 cm parox.. Polietileno</p> <p>1 Protector intensificador 120x60cm Circular</p> <p>Embocadura a máximo estiramiento: 120 cm aprox.; Embocadura relajada: 50cm.; Largo: 60 cm aprox. Y ancho base: 95 cm aprox.. Polietileno</p> <p>2 Paño empapador 48x40cm</p> <p>Ancho: 48 cm aprox.; Largo: 40 cm aprox. Tejido absorbente (60 g/m2 aprox.); 70 % Rayón viscosa aprox., 30% poliéster aprox..</p> <p>1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 90x75cm</p> <p>Ancho (Lado adhesivo) 90 cm aprox., Largo 75 cm., Aprox. Tejido IS (56 g/m2 aprox); PP 30g laminado</p> <p>1 Campo Angiografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD</p> <p>Ancho 230 cm. aprox; Largo 350 cm aprox, Refuerzo central 120x110 cm aprox; Tejido IS (56 g/m2 aprox): PP 30 g laminado. Absorbente: Viscosa/PET 51 g/m2 aprox</p> <p>CÓDIGO NEXUS: 118701</p>							
LOTE 1.4	PACK TAVI	62,98	130	8.187,40	8.187,40	21%	1.719,35	9.906,75
	<p>1 Guía PTFE J3mm 035" en dispensador 260cm (En Piggy Bag)</p> <p>1 Cubremesa Quirúrgico (PR) 150x200cm</p> <p>Ancho 150 cm aprox; Largo 200 cm aprox; Absorbente central 66cm aprox. Tejido PR (80G/m2 aprox): PP 30 g laminado parcial</p> <p>2 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "L" + 2 Toallas celulosa 30x34cm</p> <p>Ancho pecho: 72 cm aprox. Tejido SMMMS (43 g/m2 aprox.); Polipropileno formado por 5 capas.</p> <p>2 Bata Quirúrgica Estándar (SMMMS) "XL" + 2 Toallas celulosa 30x34cm</p> <p>Ancho pecho: 75 cm aprox. Tejido SMMMS (43 g/m2 aprox.); Polipropileno formado por 5 capas.</p> <p>2 Toalla celulosa 30x34cm</p> <p>Ancho: 30 cm aprox, Laro: 34 cm. aprox, 100 % pulpa celulosa prensada de aprox. 60 g/m2.</p> <p>1 Jeringa 3P LS Color 10ml Verde (PP)</p> <p>2 Jeringa 3P LS 10ml</p> <p>Jeringas de 3 cuerpos. Jeringa de 10 ml. Conector luer-slip, excéntrico. Cuerpo, émbolo: Polipropileno. Lubricante: Silicona.</p> <p>1 Jeringa 3P LS 20ml</p> <p>Jeringas de 3 cuerpos. Jeringa de 20 ml. Conector luer-slip, excéntrico. Cuerpo, émbolo: Polipropileno. Lubricante: Silicona.</p> <p>1 Introdutor 6F x 11 cm para guía .038"</p> <p>Luer locking dilator, collar flexible con lengüeta de sutura, válvula y dilatador siliconados, puerto lateral de alto flujo y llave de paso extraíble.</p> <p>1 Aguja Introdutor de Guía 21Gx95mm</p> <p>1 Dispositivo de compresión radial con jeringa</p> <p>2 Batea circular 500ml azul</p> <p>Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos. Volumen 500 ml aprox Color azul. Graduada. Batea: Polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Batea circular 1000ml azul</p> <p>Recipiente para contener soluciones, esponjas y otros dispositivos médicos. Volumen 1000 ml aprox Color azul. Graduada. Batea: Polipropileno. Libre de Látex.</p> <p>1 Protector intensificador 95x115cm Rectangular</p>							



Lote nº	Descripción del lote	Pr. unit. sin IVA	Cdad. p/ 12 meses	Base imponible	Imp. total b. imponible	Tipo IVA	Imp. Total IVA	Imp. total máximo
	<p>Embocadura a máximo estiramiento: 95 cm aprox.; Embocadura relajada: 40 cm.; Largo: 115 cm aprox. Y ancho base: 95 cm. Polietileno</p> <p>1 Protector intensificador 75x38cm Circular</p> <p>Embocadura a máximo estiramiento: 75 cm aprox.; Embocadura relajada: 30 cm.; Largo: 38 cm aprox. Polietileno</p> <p>1 Protector Intensificador 120x60cm Circular</p> <p>Embocadura a máximo estiramiento: 120 cm aprox.; Embocadura relajada: 50 cm.; Largo: 60 cm aprox. Polietileno</p> <p>1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 50x50cm</p> <p>Ancho 50 cm aprox., Largo 50 cm. aprox. Ancho adhesivo 5 cm.aprox. Tejido IS (56 g/m2 aprox):PP 30g laminado</p> <p>1 Paño quirúrgico c/adhesivo (IS) 75x75cm</p> <p>Ancho 75 cm aprox., Largo 75 cm. aprox. Ancho adhesivo 5 cm. Aprox. Tejido IS (56 g/m2 aprox):PP 30g laminado</p> <p>1 Campo Anglografía Radial Laterales Reforzados 230 x 350cm STD</p> <p>Ancho 230 cm. aprox; Largo 350 cm aprox, Refuerzo central 120x110 cm aprox; Tejido IS (56 g/m2 aprox): PP 30 g laminado. Absorbente: Viscosa/PET 51 g/m2 aprox</p>							
	CÓDIGO NEXUS: 118696							
	TOTAL:			59.850,20	59.850,20	21%	12.568,54	72.418,74

En Madrid a 22 de febrero de 2021

Francisco Fernandez-Aviles Díaz
Jefe de Servicio de Cardiología